JP 4041423 A 19920212 JP 90149275 A 19900607 199213 B

Priority Applications (No Type Date): JP 90149275 A 19900607 Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes
JP 4041423 A 8

Abstract (Basic): JP 4041423 A

System (TTS) comprises thermoresponsive hydrogel film to control drug release. Method for percutaneous admin. comprising on-off controlling system (on: stationary flow; off: little or no flow) to transport drugs to the blood circulation is also claimed.

Hydrogel film is pref. a water-insol. polymer and contains a cpd. of formula (I) and/or a cpd. of formula (II), where R1 = H or methyl; R2,R3 = H or lower alkyl; R2 and/or R3 = I lower alkyl; and A = (CH2)n (where n = 4-6) or (CH2)O(CH2)2.

USE/ADVANTAGE - Drug release is automatically controlled by the environment temp.. This is applicable to intelligent prepns..

In an example N-isopropylacrylamide (3.0g), butyl methacrylate (0.158g), ethylene glycol dimethacrylate (0.0288g) and tert.-butyl-peroxy-2-ethyl hexanoate (0.009g) were dissolved in 1,4-dioxane (3ml), bubbled with N2 for 10 mins., poured into the space (0.05-0.5mm) between two glass plates and reacted at 80 deg.C for 12 hrs. to give a gel film. This was washed with MeOH (water/MeOH=1/1), then water to give a hydrogel film (butyl methacrylate 5 wt.%, ethylene glycol dimethacrylate 1 wt.%, N-isopropylacrylamide 94 wt.%). Glass cell filled with nitroglycerin suspension was sealed with a hydrogel film and then placed on the hairless abdomen of a rabbit. Blood level of nitroglycerin was measured by HPLC or ECD gas chromatography. The on-off switch for drug release worked well in the range between 22 and 32 deg.C at 6 hr. intervals.

Dwg.0/0

PAGE 5/13 \* RCVD AT 5/16/2006 11:33:51 AM [Eastern Daylight Time] \* SVR:USPTO-EFXRF-6/39 \* DNIS:2738300 \* CSID:651 575 3462

\* DURATION (mm-ss):04-54

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

#### 平4-41423 ◎ 公開特許公報(A)

⑩公開 平成4年(1992)2月12日 ®Int. Cl. 8 墊別記号 庁内整理番号 A 61 K 9/70 7038-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁)

経皮吸収製剤及び経皮投与法 60発明の名称

②特 頭 平2-149275

②出 頤 平2(1990)6月7日

光 夫 千葉県市川市国府台6~12-12 @発明者 岡野 @発 明 桜 井 東京都杉並区永福3-17-6 池田 群馬県高崎市岩鼻町239 個発明 者 学校法人東京女子医科 東京都新宿区河田町8-1 大学 .

日本化薬株式会社

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

09代理人 外2名 弁理士 川口 義雄

経皮吸収製剤及び経皮投与法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 放出制御膜に温度応答性ハイドロゲル膜を用 いることを特徴とする経皮吸収製剤。
- ② 前記温度応答性ハイドロゲル膜が、式(I) で示される化合物及び/又は式(Ⅱ)で示される。

$$CH_{2} = \overset{R}{C} - CON \left\langle \begin{array}{c} R_{2} \\ R_{3} \end{array} \right. \tag{1}$$

(式中、R<sub>1</sub> は水素原子虫たはメチル基、R<sub>2</sub> 及 びR,は水素原子又は低級アルギル基を示し、 R,及びR,は同一であっても異っていても良 いが、少なくともいずれか一方は低級アルキル基 を示す。)

· CH, = C - CON A

(式中、R<sub>1</sub> は水素原子またはメチル基、A は +CH2→ 2 で n は 4 ~ 6 または

←CH2→2 O ←CH2→2 を示す。)

を主成分として用いて得られる水に不溶性の重合 体であることを特徴とする前求項1記載の経皮吸 収载前.

- (3) 請求項1又は2記数の経皮吸収製剤を用いて、 型皮変化によって素物をes-el(投与し、 e1投与期 間は定常状態流量で、 off投与期間はより小さい 走常状態流量あるいは実質的に流量ゼロで、皮膚 を選して該薬物を血液循環系に送達させることを 特徴とする経皮投与方法。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、薬物の経皮投与方法及び拡方法に用 いる種皮吸収製剤に関するものであり、特に、湿

特開平4-41423 (2)

度変化に対して可逆的に形態変化する過度応答性ハイドロゲル展を用いて悪物の通過あるいは放出を選度によって制御し、蒸物を必要な時に必要な期間経皮的に血液循環系に逆速させ、必要でない時には必要でない期間経皮投与を休止させることを特徴とする転方法及び該製剤に関するものである。

#### 【從来の技術】

從来、皮膚を通して薬物を定常状態流量で血液 新環系に送速させる方法はすでに公知である。

例えば、現在市販されている薬物の経皮的役与製品の抵抗が、文献「経皮吸収製剤とそのメカニズム」、薬局、39者、8号、1293~1300頁、1988年に記載されている。ここに示されているように、積々のタイプの経皮吸収製剤が可取されており、薬物を定常状態流量で3(時間以上血液循環系へ送速することができる。例えば、Transderin-

ニトログリセリンの長期投与により耐性が発現することが問題視されている。

## [無題を解決するための手段]

上記録題を解決するためには、素物が作用を発 要する血中濃度を任意の時間維持する投与期間 ( o a 投与期間) と、薬物の血中濃度が任意の時間 消失し続ける投与期間 ( o f !投与期間 ) をリサイク ルさせるように投与計画をたてることが望ましい。

本発明者らは、上記録題を解決するために鋭意 研究の結果、温度吃答性ハイドロゲル膜を用いる ことにより、このような投与計画を達成すること が可能となることを見出した。

即ち、本発明者らは、例えば後記する式(I)で示される化合物及び/又は式(II)で示される化合物及び/又は式(II)で示される化合物を主成分として用いて得られる水に不溶性の重合体であるハイドロゲルが相転移進度を持っており、その温度以下からその温度以上、または

Hittro®(Altra社一Clba-Geigy社製)は、被複線、 薬物貯蔵層、放出制御度、粘着層の4層からなり、 放出制御膜によって薬物貯蔵層中のニトログリセ リンの放出が定常状態流量になるように創御され ている。この「transdara-Bitro® 10を左腕部に2 枚貼布した場合平均血漿中ニトログリセリン濃度 は24時間にわたり 201~3089 g/威に一定に保たれる。

#### [発明が解決しようとする承認]

これらの程皮吸収製剤の根本的な限界は、投与 期間中定常無量で血液循環系に薬物を供給するこ とのみを目的として設計されていることである。 すなわち、定常洗量で長期間薬物を投与し続ける ことによって創作用を発現してしまう場合がある。 例えば、「軽皮吸収研酸薬の使い方一耐性の発 現とその対策一」、ファルマシア、14巻、1号、 599~701 頁、1888年に記載されているように、

その逆に温度を変化させることによって形態変化をすること、即ち「温度応答性」を有していることに着目して、これらのハイドロゲルの薬物の on-oll/投与網面膜としての利用を税意検討した結果、質ハイドロゲル膜の相転移過度以下では薬物は透透し、相転移過度以上では薬物の透透は抑制され、繰り返しの温度変化によってもその挙動は変わらないことが判明した。

本発明はかかる知見に基づいて完成されたもの である。

即ち、本発明は、

- (1) 放出制御票に温皮応答性ハイドロゲル膜を 用いることを特徴とする経皮吸収製剤。
- (2) 上記(1) 記載の程度吸収製剤を用いて、選 度変化によって薬物を o a - o l ( 校与し、 o a 校与期間 は定常状態流量で、 o l / 校与期間はより小さい定 常状態流量あるいは実質的に流量ゼロで、皮膚を

特別平4-41423(3)

通して放棄物を血液循環系に迅速させることを特 徴とする経皮投与方法,

に駆せる。

本発明において、「風皮応答性ハイドロゲル膜」 とは、相転移進度以下では水を吸収して膨高し、 相転移温度以上では水を放出して収縮することが できる膜をいう。この膨高と収縮の挙動は水の存 在下で可逆的に起こる。さらに、この可逆的変化 は表面律道であるため途やかな変化を行なわせる ことができる。

本発明の経皮級収製剤は、前記文献に記載され ているような従来から知られている程々のタイプ のいずれであってもよく、それら製剤の構成要素 として含まれる放出制御膜(名称は異っても、実 質的に薬物を貯蔵する層と皮膚との間に介在し、 その膜を通過して繁薬物が皮膚に達することにな る旗は金で含む。) として温度応答性ハイドロゲ

ては、式(I)で示される化合物及び/又は式 (耳) で示される化合物

$$CH_{2} = C - CON < R_{2}$$

(式中、R, は水素原子またはメチル基、R, 及 びR,は水素原子又は低級アルキル基を示し、好 ましくは、R。は水素原子。メチル基またはエチ ル茜、R。はメチル基、エチル基またはプロピル 差であり、R ,及びR ,は同一であっても異って いても立いが、少なくともいずれか一方は低級ア ルキル基を示す。)

$$R_1$$
  
 $CH_2 = C - CON$  A (II)  
(式中、 $R_1$  は水米原子虫たはメチル基、Aは  
 $+CH_1 \rightarrow 0$  で n は 4 ~ 8 または  
 $+CH_2 \rightarrow 0$  で CH<sub>2</sub>  $\rightarrow 1$  を示す。)

ル膜を使用するものであればよい。

本発明における経皮吸収製剤の構成としては、 通常、被復旗、薬物貯設層、温度応答性ハイドロ ゲル膜、粘着層の4層を含む。被覆膜としては、 素物または薬物貯蔵雇中の内容物の不透過性をそ なえた膜であれば何でもよく、例えばアルミニウ ム格などが挙げられる。薬物貯蔵層としては、薬 物が約和温度で所定時間維持できる水あるいは水 系であればよく、例えば随和遺皮以上の薬物が、 又は、超和温度以上の薬物を有する組体が水ある。 いは水系の密剤に分散した絃状又はゲル状のもの が望ましい。温度応答性ハイプロゲル膜としては、 例えば下記のハイドロゲル膜が使用できる。 粘着 層はハイドロゲル膜と皮膚を粘着させるためのも のであり、例えば、皮膚低刺激性のシリコン系感 圧粘着剤を挙げることができる。

鉄型皮の答性ハイドロゲル膜の代表的な例とし

を主成分として用いて得られる水に不溶性の重合 体を挙げることができる。

かかる重合体は、上記式(1)で示される化合 伤及び/又は式(II.)で示される化合物の重合体 又はこれら化合物と他の共重合しうる単量体との 共重合体であって、水に不溶性のものである。

式(Ⅰ)又は式(Ⅱ)で示される化合物として は、具体的には、 1- 1-プロピルブクリルアミ ド、 N- a-プロピルメタクリルアミド、 N-イ ソプロピルアクリルアミド、 1-イソプロピルメ タクリルアミド、 H-エチルアクリルアミド, N.N-ジエチルアクリルアミド、 N-エチルメタ クリルアミド、 H, H-ジメチルアグリルアミド。 N.Nージメチルメタクリルアミド。 Nーアクリロ イルピロリジン、 ドーメタクリロイルピロリジン. K-アクリロイルピペリジン、 K-メタクリロイ ルピペリジン、 11-アクリロイルモルホリン等を

# 特別平4-41423(4)

あげることができる。

また、上記した単量体と共重合可能な単量体と しては、親水性単量体及び疎水性単量体等があげ られ、それら一種以上の単量体を使用することが できる。具体的には親水性単量体として、例えば アクリルアミド,メタクリルアミド。 8-メチル アクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、ヒ ドロキシエチルメタクリレート、ヒドロキシエチ ルアクリレート、ヒドロキシプロピルメタクリレ ート、ヒドロキシプロピルアクリレート。各種メ トキシポリエチレングリコールメタクリレート。 各種メトキシボリエチレングリコールアクリレー ト、 Kーピニルー 1ーピロリドン。アクリル酸。: メタクリル酸、ビニルスルホン酸。アリルスルホ 、ン酸、メタクリルスルホン酸、スチレンスルホン 敢。 2-アクリルアミドー 3-フェニルプロパン スルホン酸。 1ーアクリルアミドー 2ーメチルー

クリルアミド。 E- mーオクチルメタクリルアミ ド. R- (e).-オクチルアクリルアミド、 Na-ドデシルアクリルアミド。 K- 1-ドデシル メタクリルアミド等の 8-アルキル(メタ)アク リルアミド語媒体、 N. Bージグリンジルアクリル アミド、 N.Hージグリシジルメタクリルアミド。 X-((-グリシドキシブチル) アクリルアミド,· ¥- ({- グリンドキシブテル) メタクリルアミド。 8- (5- グリシドキシベンチル) アクリルアミド。 H- (6-ケリシドキシヘキシル) アクリルアミド 等の ボー(ローグリシドキシアルキル)(メタ) アクリルアミド誘導体。エチルアクリレート、メ 'チルメタクリレート,プチルメタクリレート,プ チルアクリレート、ラウリルアクリレート、 2-エチルヘキシルメタクリレート, グリシジルメタ クリレート等の(メタ)アクリレート誘導体,ア クリロニトリル、メタクリロニトリル。酢酸ピニ

プロパンスルホン酸等の酸及びそれらの塩。 11,14 - ジョチルアミノエチルメタクリレート、 H. H-ジエチルアミノエチルメタクリレート。 H.Hージ メチルアミハエチルアクリレート, おドージメチ ルアミノプロピルメタクリルアミド。 M.Xージメ チルアミノプロピルアクリルアミド等のアミン及 びそれらの塩等、各種アクリレート、メタクリレ ート、アクリルアミド、メタクリルアミド、アク リロニトリル、酢酸ピニル、グリンジルメタクリ レート等が挙げられ、これらを共重合により導入 して、必要によりそれを加水分解して収水性を緊 与することもできる。疎水性単量体としては、例 えば.B- a-プチルアクリルアミド、 H- a-プ チルメタクリルアミド、 8- test.ープチルアク リルアミド、 H- tert. - プチルメタクリルアミ ド、 N- a-ヘキシルアクリルアミド、 N- a-ヘキシルメタクリルアミド, N- 1-オクチルア

丸、塩化ビニル、エチレン、プロピレン、プチン 等のオレフィン類、スチレン、αーメチルスチレ ン、 ブタジェン、 イソプレン等をあげることがで

上記した単量体の重合体で水に不裕性の重合体 を得る方法としては、重合時に不溶化する方法と 重合後の処理で不裕化する方法がある。具体的に は、分子中に少くとも二個以上の二重結合を有す る架構性単量体と共重合する方法(第1の方法)、 H~アルコキシメチル (メタ) アクリルアミド語 導体と共重合する方法(第2の方法)、重合体中 に水散芸あるいはアミノ芸等が存在する場合には、 それらとエピクロルヒドリン等の多官能性化合物 を反応させて架構させる方法(第3の方法)等を あげることができる。最終的に得られる重合体が 水に不溶性となる方法であればいずれの方法でも

## 特別平4-41423(5)

よい。

より具体的には、第1の方法では現積性単量 体として、何えば 15、31 - メチレンピスアクリルア ミド、 K, K' - ジアリルアクリルアミド、トリアク リルホルマール、 H, B' ージアクリロイルイミド, 11.11 - ジメタクリロイルイミド、エチレングリコ ールジアクリレート、エチレングリコールジメタ クリレート、各種ポリエチレングリコールジアク リレート。各種ポリエチレングリコールジメタク リレート、プロピレングリコールジアクリレート。 プロピレングリコールジメタクリレート、各種プ ・ ロピレングリコールジアクリレート。各種プロピ レングリコールジメタクリレート。 1.1-プチレ ングリコールジアクリレート、 1.1- ブチレング リコール.ジメタクリレート。 しじープチレングリ . コールジメタクリレート、グリセロールジメタク

第3の方法では、アミノ基は共重合により容易 に導入できるが、水酸茎の場合には、ヒドロキシ エチルメタクリレート等との共重合または酢酸ビ ニル等を共貫合で導入した後加水分解して導入し、 これらアミノ基又は水酸基とエピクロルヒドリン 等の多官能性化合物とを推基性物質の存在下に反 応させて不溶化する。

式(I)で示される化合物及び/又は式(II) で示される化合物は、重合させる全単量体中51を ' ル%以上用いるのが好ましく、特に11モル%以上: 用いるのが好ましい。

上記した方法に従って本発明に使用できるゲル 膜を得るための具体的な重合方法として、単量体 を潜媒で希釈せずそのまま型板に挽し込んで重合 させる方法、単量体を辞かし込んだ解剤を型板に 流し込んで重合させる方法、単量体あるいは単量 「 体の前け込んでいる溶剤に不溶な膜状物質に含意

リレート、ネオペンチルグリコールジメタクリレ ート、トリメチロールプロパントリアクリレート。 ・ トリメチロールプロパントリメタクリレート, ト リメチロールエタントリメタクリレート。トリメ チロールエタントリアクリレート。 テトラメチロ ールメタンテトラメタクリレート。 テトラメチロ ールメタントリアクリレート、ジビニルベンゼン。 ジアリルフタレート等を使用できる。

第2の方法での H-アルコキシメチル(メタ) アクリルアミド誘導体としては、何えば 3ーメチ ロール (メタ) アクリルアミド、 Nーメトキシメ チル(メタ)アクリルアミド。 ドーエトキシメチ ル (メタ) アクリルアミド。 8- 8-プトキシメ チル(メタ)アクリルアミド、 ドー tirt.ープト キシメチル(メタ)アクリルアミド等を使用でき

させ重合させる方法あるいはグラフト重合させる 方法等があげられる。その際、重合を開始させる 方法としては、加熱のみによっても行ないうるが 選常、重合開始刺を使用した方が良好な結果が得 られる。重合開始刺としては、ラジカル重合を開 始する能力を有するものであれば制限はなく、例 えば、無機過酸化物、有機過酸化物、それらの過 酸化物と還元期との組合せ及びアゾ化合物などが ある。具体的には、過碳酸アンモニウム、過硫酸 カリウム、過酸化水素。 terl.ープチルパーオキ シド, ペンソイルパーオキシド。 lert. ープチル パーオキシー 1-エテルヘキサノエート、過安息 香酸プチル等があり、それらと組合せる還元剤と しては亜硫酸塩。亜硫酸水素塩、鉄、銅。コパル トなどの也。アニリン等の有機アミン等をあげる ことができる。ア.文化合物としては、アソピスイ ソプチロニトリル、2、2'-アゾピスー 2-アミジ

特開平4-41423 (6)

ノブロバン塩酸塩、2、2'ーアソビスー 2、6ージメチルバレロニトリル等を使用することができる。これらの重合開始剤の最加量は選常のラジカル重合で採用される範囲で充分であり、例えば単量体当り0、01~5 重量%、纡ましくは0、05~2 重量%の範囲である。

このようにして得られるゲル膜を、未反応物が 能けなおかつ水と相溶性のある溶剤で洗浄した後、 水で充分に置換してハイドロゲル膜を得ることが できる。本発明で使用するハイドロゲル膜の厚さ は好ましくは 0.0[~ i.0 m であり、特に好ましく は 0.05~ 0.5 m の範囲である。相転移程度以上の 温度におけるハイドロゲル膜 1 g 中に含まれる水 の量は 0.1~ 0.6 g が好ましい。

さらに、本発明に用いられる蒸物は、皮膚を透過するものであれば何でもよく、例えばニトログ. リセリンを初め消滅イソソルビド, ニフェジビン,

まらに、本発明において使用するハイドロゲル原の相転移温度以下のある温度における薬物の透過性は、式(I)又は式(II)で示される化合物の理類、共食合きせる単量体の理類または組成比によって自由に変えることができる。例えば、実施例1のハイドロゲル原では、12でにおけるニトログリセリンの透過係のかい。1、1×10<sup>-1</sup> cm/secであった。また、これらのハイドロゲル膜の相転移温度以上のであった。また、これらのハイドロゲル膜の過過量は実質的にゼロであった。

薬物の皮膚に対する透過係数は、動物養過齢あるいは年齢、部位等によって異なるため、ある特定の制御をしない腹から薬物を皮膚を通して血液 御頭系へ送達させようとすると薬物の血中濃度に サルプタモール等があげられる。

本発明の経皮吸収製剤を使用する場合、変化させる温度が高すぎると皮膚が熱傷を起こし、低すぎると液傷を起こしてしまうため、ハイドロゲル膜の相転移温度は、皮膚が熱傷を起こす温度以上であることが必要となる。すなわち、本発明で用いられるハイドロゲル膜の相転移温度は、具体的には、 0℃~11℃の範囲であり、好ましくは10℃~11℃、さらに針ましくは24℃~11℃の範囲である。

本発明において用いるハイドロゲル膜の相転移 設度は、式(I)又は式(II)で示される化合物 の種類、共重合させる単量体の複類または組成比、 保護剤の種類または組成比によって自由に変える ことができる。例えば、以下に示す実施例1のハ イドロゲル膜の相転移温度は26℃であり、実施例 2のハイドロゲル膜の相転移温度は21℃である。

信体差を生じてしまう。

すなわち、無に対する案物の透過係数をP(譲) とし、投与させたい動物理の皮膚に対する透過係 数をP(皮膚)とし、臓から皮膚を通して放出させる正味の透過係数をP(正味)とすると次の関係式が成立するため、

1 P (正味) P (皮膚) + 1 P (膜) (1) ある特定の斜如をしない膜を用いると薬物の血中 濃度は皮膚の透過係数が関わってくるため個体を が生じる。

本発明の軽皮吸収製剤を用いての 0 m程皮投与期間あるいは 0 门経皮投与期間において、上記個体 差を少なくあるいはなくすためには次の条件を満 足させるよう特定の制御を加えて設計するのが好 ましい。

$$\frac{P ( \exists ! ! ! )}{P ( M )} \times 100 ≥ 50\%$$
 (1)

特別平4-41423(ア)

すなわち、個体整を少なくするため原律速の程 皮投与系にするためには (2)式の条件を50~100 %打ましくは70~90%にすることが望まれる。

(2) 式の条件は、式(I) 又は式(II) で示される化合物の褶頭、共重合させる単量体の褶類又は組成比、架構剂の褶類又は組成比を適宜遵よことにより満足させることができる。

本発明において、上記条件のごとく設計したハイドロゲル度を有する経皮吸収製剤を用いて運物の程皮的の1-011投与を試みたところ、●1投与期間はある一定の血中薬物濃度が得られ、 1/1投与期間は血中薬物濃度は消失することを軽体差少なく 達成できることが斬明した。

本発明の経皮吸収製剤は、皮膚に、経皮吸収製 剤 (例えば被覆膜、薬物貯蔵層、温度応答性ハイ ドロゲル膜、粘着層がこの膜で設けられているも の) を粘着層を皮膚に接触させることにより接着

スでパプリングした後、0.05~8.5 ='のスペーサ - を挟んだガラス板の間に流し込みオープンで16 で、13時間反応させてゲル膜を得た。これをメタ . ノール、水ーメタノール(1対1)、水で各2日 関決浄してブチルメタクリレート 5重量%。エチ レングリコールジメタクリレート 1世世光。 Hー イソプロビルアクリルアミドル重量%の組成の共 重合体のハイドロゲルを得た。ジャケット付2チ. ャンパーセルにこのハイドロゲル膜を挟み、それ ぞれのチャンパーにリン酸量衝症を入れた後、一 方のチャンパーにニトログリセリンを入れ無濁さ せた。もう一方のチャンパーから経時的にサンプ リングし、ニトログリセリンの濃度をHPLCに よって制定した。温度を11℃と11℃で段階的に変 化させた時のニトログリセリンの累穫透透量の絡 **時変化を図1に示す。日本白色複索ウサギ(単、** 14退齢。 2.4~2.5 ㎏) をペントパルピタール麻

して使用する。温度変化による薬物の oa - ol (投与は、例えば、冷却装置等を用い、外部から温度を、必要期間制御することにより行なうことができる。 「発明の効果」

本発明の経皮吸収製剤及びそれを用いた方法により、外部型変変化に応答して薬物の経皮投与を個体整少なく。0-011制御することが可能になり、変物の投与期間の自動化製剤、外部刺激に応答するインテリジェント化製剤に利用が可能である。
「 本 本 例 1

次に実施例によって本発明を詳細に説明する。 実施例1

N-イソプロビルアグリルアミド 3.1g とブチルメタクリレート 0.158g とエチレングリコールジメタクリレート 0.0281g と tert. - ブチルーパーオキシー 2-エチルヘキサノエート 0.019g を1.4-ジオキサン 3歳に答解させ、10分間 Ng ガ

野下、背位固定し、直部をパリカンで利毛した後、 契刃で注意深く料毛した。そこへ上配ハイドロゲ ル膜を介してニトログリセリン語調液を入れたジ ャケット付ガラスセルを貼りつけた。カテーテル を挿入した大腿動脈から 1~3 歳の血液を経時的 に採取し、HPLCまたはECDガスクロマトグ ラフィーで血漿ニトログリセリン濃度を固定した。 6 時間12℃。6 時間12℃にした時の血漿ニトログリセリン濃度プロファイルを図2に示す。

# 实施例 2

ドーイソプロピルアクリルアミド 3.0gとプチルメタクリレート 0.14112g. エチレングリコールシメタクリレート 0.6291g. 1ett. ープチルーパーオキシー 2-エチルヘキサノエート 0.601gを1.4ージオキサン 3歳に済解し、実施例 1 と同様に重合し、製度、洗浄してプチルメタクリレート7.4重量%. エチレングリコールジメタクリレ

特開平4-41423 (8)

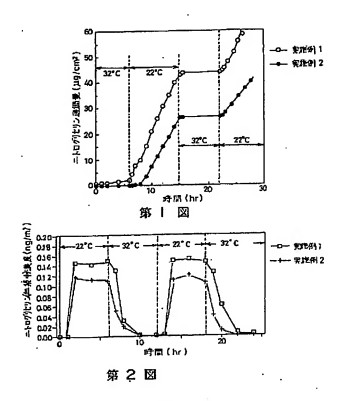
ート 【重量%、 Kーイソプロピルアクリルアミド 51.5重量%の組成の共重合体のハイドロゲル底を 得た。これを実施例1と阿様に評価した結果を図 1および図2に示す。

### 实施例3~4

実施例1において Bーイソプロビルアクリルアミドの代りにそれぞれ Bーアクリロイルピペリジン (実施例3)又は Hーアクリロイルモルホリン (実施例4)を用いる低は実施例1と同様にして試験を行った所、得られたゲル族は、いずれの場合も減失の80-0-0!! 制御が可能であることを確認した。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1回は、ニトログリセリンの果被透透量の経 ・ 時変化を示し、第2回は、血漿ニトログリセリン 進度の経時変化を示すものである。



-144-

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: \_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.